# P. INT COOPERATION TREAT

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION  (PCT Rule 61.2)	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room CP2/5C24 Arlington, VA 22202
	ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 16 November 2000 (16.11.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP00/02552	Applicant's or agent's file reference O.Z.1189
International filing date (day/month/year) 23 March 2000 (23.03.00)	Priority date (day/month/year) 13 April 1999 (13.04.99)
Applicant	
AUBRY, Jean-Marie et al	
The designated Office is hereby notified of its election mad  in the demand filed with the International Preliminary  20 October 20	/ Examining Authority on:
in a notice effecting later election filed with the Interr	national Bureau on:
2. The election X was was not	Note 22 and is a wishing the time limit under
made before the expiration of 19 months from the priority ( Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
• •	
	Authorized officer
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Juan Cruz
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

EP0002552







# **PCT**

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts  0.2.1189	Recherch	teilung über die Übermittlung des internationalen nenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit d, nachstehender Punkt 5	
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/	(Jahr)
PCT/EP 00/02552	(Tag/Monat/Jahr) 23/03/2000	13/04/1999	
Anmelder			
DSM FINE CHEMICALS AUSTRIA	GMBH		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In	le von der Internationalen Recherch ternationalen Büro übermittelt.	henbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß	
Dieser internationale Recherchenbericht umf	aßt insgesamt <u>3</u> veils eine Kopie der in diesem Beric	_ Blåtter. cht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei.	
Grundlage des Berichts			
<ul> <li>a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing</li> </ul>	mationale Recherche auf der Grund pereicht wurde, sofern unter diesem	dlage der internationalen Anmeldung in der Sprache n Punkt nichts anderes angegeben ist.	
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage einer bei de durchgeführt worden.	er Behörde eingereichten Übersetzung der international	len
Recherche auf der Grundlage des S	Sequenzprotokolis durchgeführt wor		le
· -	Idung in Schrifticher Form enthalten		
	onalen Anmeldung in computerlesb		
. —	h in schriftlicher Form eingereicht w		
Die Erklärung, daß das nac	h in computerlesbarer Form eingere hträglich eingereichte schriftliche Se im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, w	equenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der	
	•	rmationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entspreci	hen,
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht recherchierbar	erwiesen (siehe Feld I).	
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).		
Hinsichtlich der Bezelchnung der Erflir	dung		
wird der vom Anmelder eine	gereichte Wortlaut genehmigt.		
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festgesetzt:		
Hinsichtlich der Zusammenfassung			
wurde der Wortlaut nach Re	e innerhalb eines Monats nach dem	benen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der n Daturn der Absendung dieses internationalen	
6. Folgende Abbildung der Zelchnungen	ist mit der Zusammenfassung zu ve	_	
wie vom Anmelder vorgesc	hlagen	keine der Abb.	
weil der Anmelder selbst ke	ine Abbildung vorgeschlagen hat.		
weil diese Abbildung die Er	findung besser kennzeichnet.		

VERTRAG ÜBER DE INTERNATIONALE ZUSAM ENARBEIT AUF DEM

# **PCT**

REC'D 2 2 JUN 2001

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

			<u> </u>
Aktenzeichen des Anmelders oder	Anwalts WEITERES VORGE	siehe Mitte	ilung über die Übersendung des internationalen
O.Z.1189	WEITERES VONGE	voriautigen	Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelded	iatum <i>(Tag/Monat/Jahr,</i>	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP00/02552	23/03/2000		13/04/1999
Internationale Patentklassifikation (I C07B41/14	PK) oder nationale Klassifikation und	IPK	
Anmelder DSM FINE CHEMICALS AU	STRIA GMBH et al.		
Dieser internationale vorlät Behörde erstellt und wird d	ufige Prüfungsbericht wurde von em Anmelder gemäß Artikel 36 (	der mit der internati übermittelt.	onalen vorläufigen Prüfung beauftragten
2. Dieser BERICHT umfaßt in	sgesamt 5 Blätter einschließlich	dieses Deckblatts.	
und/oder Zeichnungen	, die geändert wurden und diese nen Berichtigungen (siehe Rege	m Bericht zugrunde	ätter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser itt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
3. Dieser Bericht enthält Anga	aben zu folgenden Punkten:		
II □ Priorität	Denents		
	ng eines Gutachtens über Neuhe	it, erfinderische Tät	igkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
	heitlichkeit der Erfindung	,	g
V ⊠ Begründete Fe	_	sichtlich der Neuheit Erklärungen zur Stüt	i, der erfinderischen Tätigkeit und der Izung dieser Feststellung
~	jeführte Unterlagen	J	· ·
_	ngel der internationalen Anmeld	ung 🚤	
VIII ☐ Bestimmte Ber	merkungen zur internationalen A	nmeldung	
Datum der Einreichung des Antrags	i	Datum der Fertigstell	ung dieses Berichts
20/10/2000		20.06.2001	
Name und Postanschrift der mit der	internationalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bed	iensteter Stricken
Prüfung beauftragten Behörde:  Europäisches Patenta D-80298 München  T-1 40 80 8280 0 0 0		Heibl, C	
Tel. +49 89 2399 - 0 T Fax: +49 89 2399 - 44	•	Tel. Nr. +49 89 2399	8331

					•
			. **		-
, es					
	•				

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/02552

l. (	Grund	lage	des	Berio	hts
------	-------	------	-----	-------	-----

1.	Aufi eing	forderung nach Artik	dteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine del 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich im nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): :
	1-10	D	ursprüngliche Fassung
	Pate	entansprüche, Nr.:	
	1-8		ursprüngliche Fassung
2.	die unte	internationale Anme er diesem Punkt nicl	e: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern hits anderes angegeben ist.
		Bestandteile stande gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache elt es sich um
		die Sprache der Üt Regel 23.1(b)).	persetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac
		die Veröffentlichun	gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).
		die Sprache der Übist (nach Regel 55.	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder 2 und/oder 55.3).
3.			nternationalen Anmeldung offenbarten <b>Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz</b> ist die e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	chträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
			das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den It der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.
		•	die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.
4.	Auf	grund der Änderung	en sind folgende Unterlagen fortgefallen:
		Beschreibung,	Seiten:
		Ansprüche,	Nr.:
		Zeichnungen,	Blatt:

	•

5.	Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus der
	angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich
	eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ansprüche Ja:

8

1-8

Nein: Ansprüche 1-7

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ansprüche Ja:

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ansprüche Ja: 1-8

Nein: Ansprüche

- 2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt
- VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Zu	<b>Punkt</b>	V
----	--------------	---

(Die verwendete Numerierung (D1,D2...) der zum Stand der Technik ermittelten Dokumente entspricht der Reihenfolge ihrer Auflistung im Internationalen Recherchenbericht.)

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist im wesentlichen ein Verfahren zur Oxidation (beliebiger) hydrophober organischer Substrate mittels  $^1O_2$  und 30-70 %igem  $H_2O_2$  in einem (beliebigen) organischen Lösungsmittel und in Gegenwart eines (beliebigen) Katalysators, wobei ausweislich der Beschreibung dem organischen Lösungsmittel bis zu 25% Wasser zugemischt sein können.

Weitere Zusätze (z.B. Tenside; Basen etc.) sind anspruchsgemäß ebenfalls nicht ausgeschlossen.

D1 beschreibt die Oxidation verschiedener Phenole mit  $Ce^{(IV)}$ -oxid und  $H_2O_2$  (30 %ig) in diversen organischen Lösungsmittel (MeOH, EtOH, t-BuOH). Wie dem Artikel weiter zu entnehmen ist, verläuft die Oxidation über Singlett-Sauerstoff. Vgl. D1, das gesamte Dokument.

D2 beschreibt die Verwendung eines Mo-haltigen heterogenen Katalysators zusammen mit Wasserstoffperoxid zur Erzeugung von Singlett-Sauerstoff. Ebenfalls beschrieben wird die Anwendung des  $^{1}O_{2}$ -Generator zur Oxidation verschiedener olefinischer Substrate. Die Oxidationsreaktionen werden dabei in Dioxan als Lösungsmittel durchgeführt, vgl. D2, insb. die Tabelle 1, 'reaction conditions'.

Dieser Stand der Technik (D1, D2) trifft die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 1-7 - zumindest teilweise - neuheitsschädlich (Art. 33(2) PCT). Der Gegenstand des Anspruches 8 scheint nicht vorbeschrieben zu sein.

Für die nicht unmittelbar durch D1 bzw. D2 neuheitsschädlich getroffenen Ausführungsalternativen der Ansprüche 1-8 ist auch nicht das Vorliegen einer erfinderischen Tätigkeit erkennbar (Art. 33(3) PCT. Die breite Ausfüllung der Basisbegriffe des Anspruches 1, nämlich "hydrophobe, organische Substrate, die mit "O2 reagieren", "organisches Lösungsmittel" und "heterogener oder homogener Katalysator", wie in der Unteransprüchen 1-8 angegeben, bedarf nach diesseitiger Auffassung für den zuständigen Fachmann mit normalem Fachwissen und Fachkönnen keiner erfinderischen Leistung. Verfahrensparameter wie Lösungsmittel, chemischen

		•

Natur des Katalysators, Reaktiontemperatur etc. können durch routinemäßiges Experimentieren ermittelt werden; die sehr breite Auswahl an einsetzbaren 'Substraten' gemäß Anspruch 2 (Umfang!) erscheint im übrigen, angesichts des konkreten Offenbarungsgehalt der Anmeldung (s. Beispiele) spekulativ.

Zu	<b>Punkt</b>	VII

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in den Dokumenten D1 und D2 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.

			•
		t .	
en of the second			

### PATENT COOPERATION TREATY

## **PCT**

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

FOH CENTER 1600/2000	FEB 1 2 2002	KECEIVED
----------------------	--------------	----------

Applicant's or agent's file reference O.Z.1189	FOR FURTHER ACT	SeeNotificationofTransmittalofInternational Prelim: Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No. PCT/EP00/02552	International filing date		Priority date (day/month/year)			
International Patent Classification (IPC) or no C07B 41/14, C07C 409/04	23 March 2000 ational classification and	<u>`                                    </u>	13 April 1999 (13.04.99)			
Applicant DSN	1 FINE CHEMICAL	S AUSTRIA G	МВН			
2. This REPORT consists of a total of  This report is also accompanie amended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the A  These annexes consist of a tot  3. This report contains indications related a priority  II	5 sheets, in sheets, in sheets and sheets an	cluding this cover tets of the descript containing rectific is under the PCT). ets.	sheet.  ion, claims and/or drawings which have been eations made before this Authority (see Rule tep and industrial applicability  nventive step or industrial applicability;			
VIII Certain observations of	on the international applic	ation				
Date of submission of the demand 20 October 2000 (20.10		te of completion of	June 2001 (20.06.2001)			
Name and mailing address of the IPEA/EP	Ai	thorized officer				

Telephone No.

Facsimile No.

Translation

	•		 ,
		rg.	

International application No.

### PCT/EP00/02552

I. Basis of the	report
1. With regard	to the elements of the international application:*
the in	ternational application as originally filed
the de	escription:
pages	•
pages	,,,,,,,,,,,,,,,,,,
pages	
the cl	
pages	
pages	, as originally filed
pages	, - 5 milended (together with any statement under Article 19
pages	, med with the definance
_	awings:
pages	, as originally filed
pages pages	, filed with the demand
	, filed with the letter of
the sequ	ence listing part of the description:
pages	as originally filed
pages	, filed with the demand
pages	, filed with the letter of
the lar the lar or 55.3  With regard preliminary e contain filed to furnish furnish The st interna	which is:  which is:  guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).  Inguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).  Inguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/s).  It is any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international xamination was carried out on the basis of the sequence listing:  Indeed in the international application in written form.  Indeed subsequently to this Authority in written form.  Indeed subsequently to this Authority in computer readable form.  Indeed subsequently to this Authority in computer readable form.  Indeed subsequently to this Authority in computer readable form.  Indeed subsequently to this Authority in computer readable form.  Indeed subsequently to this Authority in computer readable form.  Indeed subsequently to this Authority in computer readable form.  Indeed subsequently to this Authority in computer readable form is identical to the written sequence listing has attended.
. The am	the drawings, sheets/fig
00,0114	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
and 70.17).	heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
Any replaceme	nt sheet containing such amendments must be referred to under item I and annexed to this report.

	•	•

ternational application No.

PCT/EP 00/02552

Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
 citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	8	YES
		Claims	1-7	NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1-8	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-8	YES
		Claims		_ NO

2. Citations and explanations

(The numbering used (D1, D2...) for the searched prior art documents corresponds to their sequence in the international search report.)

The present application essentially concerns a method for oxidising (any) hydrophobic organic substrates using  $^{1}O_{2}$  and 30--70%  $H_{2}O_{2}$  in (any) organic solvent and in the presence of (any) catalyst, and according to the description up to 25% water can be mixed with the organic solvent. Other additives (e.g. surfactants, bases, etc) are likewise not excluded, according to the claims.

D1 describes the oxidation of various phenols with  $Ce^{(IV)}$ -oxide and  $H_2O_2$  (30%) in various organic solvents (MeOH, EtOH, t-BuOH). As also indicated by the article, oxidation takes place via singlet oxygen (see D1, the entire document).

D2 describes the use of a Mo-containing heterogeneous catalyst together with hydrogen peroxide for generating singlet oxygen. Also described is the use of the  $^1\text{O}_2$  generator for oxidising various olefinic substrates. The oxidation reactions are performed in dioxane as solvent (see D2, in particular Table 1, 'reaction conditions').



ernational application No.
PCT/EP 00/02552

This prior art (D1, D2) deprives the subjects of the present Claims 1-7 at least in part of novelty (PCT Article 33(2)). The subject matter of Claim 8 does not appear to have been previously described.

The alternatives defined in Claims 1-8 which are not directly deprived of novelty by D1 or D2 cannot be considered to involve an inventive step (PCT Article 33(3)). In the Examiner's view, a competent person skilled in the art with normal professional knowledge and expertise does not need any inventiveness to arrive at the broad formulation of the basic concepts defined in claim 1, such as "hydrophobic organic substrates which react with 102", "organic solvent" and "heterogeneous or homogeneous catalyst", as indicated in dependent Claims 2-8. Method parameters such as solvent, chemical nature of the catalyst, reaction temperature, etc. may be determined by routine experiments. In addition, the very broad selection of usable "substrates" specified in Claim 2 (scope!) appears to be speculative in view of the specific disclosure of the application (see the examples).

	٠,	•	
		140	
5			

VΠ.	Certain	defects	in	the	international	apı	olication
-----	---------	---------	----	-----	---------------	-----	-----------

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite documents D1 and D2 and does not indicate the relevant prior art disclosed therein.

, <u>.</u>

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07B 41/14 // C07C 409/04, C07D 493/08

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/61524

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

19. Oktober 2000 (19.10.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/02552

(22) Internationales Anmeldedatum:

23. März 2000 (23.03.00)

(30) Prioritätsdaten:

A 647/99

13. April 1999 (13.04.99)

AT

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): DSM FINE CHEMICALS AUSTRIA GMBH [AT/AT]: St. Peter-Strasse 25, A-4021 Linz (AT).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): AUBRY, Jean-Marie [FR/FR]; 13, rue Casimir Beugnet, F-62590 Oignies (FR). RATAJ-NARDELLO, Véronique [FR/FR]; 11/11, place Cadet Rousselle, F-59650 Villeneuve d'Ascq (FR). ALSTERS, Paul [NL/NL]; Oranjeplein 273, NL-6224 KZ Maastricht (NL).
- (74) Anwalt: KLOSTERMANN, Ingrid; DSM Fine Chemicals Austria GmbH, St. Peter-Strasse 25, A-4021 Linz (AT).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: SINGLET OXYGEN OXIDATION OF ORGANIC SUBSTRATES
- (54) Bezeichnung: SINGLET SAUERSTOFF OXIDATION VON ORGANISCHEN SUBSTRATEN
- (57) Abstract

The invention relates to a method for oxidizing organic substrates using 1O2 in which hydrophobic organic substrates that react with <sup>1</sup>O<sub>6</sub>2 are added to an organic solvent in the presence of a heterogeneous or homogeneous catalyst with 30-70 % being comprised of H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. Afterwards, H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> is catalytically decomposed into water and <sup>1</sup>O<sub>2</sub>, and the oxidation into corresponding oxidation products ensues.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Oxidation von organischen Substraten mittels <sup>1</sup>O<sub>2</sub>, bei welchem hydrophobe, organische Substrate, die mit <sup>1</sup>O<sub>2</sub> reagieren, in einem organischem Lösungsmittel in Gegenwart eines heterogenen oder homogenen Katalysators mit 30-70 %igem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> versetzt werden, worauf anschlißend an die katalytische Zersetzung von H2O2 zu Wasser und O2 die Oxidation zu den entsprechenden Oxidationsprodukten erfolgt.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AĻ	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AΤ	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/61524 PCT/EP00/02552

Singlet Sauerstoff Oxidation von organischen Substanzen

Die einzige Singlet Sauerstoff Oxidation ( ${}^{1}O_{2}$ -Ox), die zur Zeit industriell durchgeführt wird, ist die photochemische  ${}^{1}O_{2}$ -Ox, bei welcher der  ${}^{1}O_{2}$  auf photochemischen Weg generiert wird. Der Nachteil dieses Verfahrens ist durch die hohen Kosten der benötigten photochemischen Einrichtungen, sowie durch eine beschränkte Lebensdauer gegeben. Die benötigten Lampen degenerieren durch Verschmutzung der Glasoberfläche relativ rasch während der Oxidation. Außerdem eignet sich dieses Verfahren nicht für gefärbte Substrate. Das Verfahren ist eigentlich nur für Feinchemikalien geeignet, die im kleineren Maßstab hergestellt werden. (La Chimica e l'Industria, 1982, Vol. 64, Seite 156)
Aus diesem Grund wurde versucht andere Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{2}$ -Ox zu finden, die für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalte der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalte der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalte der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalte der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalte der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalte der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalte der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalten der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalten der Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{3}$ -Ox von nicht westerlägbighage beschalten.

Aus diesem Grund wurde versucht andere Verfahrensvarianten für die  ${}^{1}O_{2}$ -Ox zu finden, die für die  ${}^{1}O_{2}$ -Ox von nicht-wasserlöslichen, hydrophoben organischen Substraten geeignet sind.

In J. Am. Chem. Soc., 1968, 90, 975 wird beispielsweise die klassische "dark"  $^1\text{O}_2\text{-Ox}$  beschrieben, bei welcher  $^1\text{O}_2$  nicht photochemisch sondern chemisch generiert wird. Dabei werden hydrophobe Substrate mittels eines Hypochlorit/ $\text{H}_2\text{O}_2$  - Systems in einem Lösungsmittelgemisch aus Wasser und organischem Lösungsmittel oxidiert. Dieses Verfahren hat jedoch lediglich einige synthetische Anwendungen gefunden, da viele Substrate in dem benötigtem Medium nur schwer löslich sind. Die Einsatzmöglichkeit ist außerdem aufgrund von Nebenreaktionen zwischen Hypochlorit und Substrat oder Lösungsmittel ziemlich eingeschränkt. Außerdem wird in der Gasphase ein großer Teil des  $^1\text{O}_2$  deaktiviert. Weiters ist dieses Verfahren nicht für den industriellen Maßstab geeignet, da es im organischen Medium zur Anlagerung des Hypochlorits an  $\text{H}_2\text{O}_2$  kommt und ein großer Überschuss an  $\text{H}_2\text{O}_2$  zur Unterdrückung der Nebenreaktion von Substrat mit Hypochlorit benötigt wird. Ein zusätzlicher Nachteil ergibt sich durch das Anfallen stöchiometrischer Salzmengen.

Eine Variante der "dark" ¹O₂-Ox, die nicht auf Hypochlorit basiert und somit obige Nachteile zum Teil vermeiden soll, ist beispielsweise aus J. Org. Chem., 1989, 54, 726 oder J. Mol. Cat., 1997, 117, 439 bekannt, wonach einige wasserlösliche organische Substrate mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> und einem Molybdatkatalysator in Wasser als Lösungsmittel oxidiert werden. Gemäß Membrane Lipid Oxid. Vol. II, 1991, 65 ist die ¹O₂-Ox von wasserunlöslichen, organischen Substraten mit dem Molybdat/ H2O2 -System schwierig, da angenommen wurde, dass keines der üblichen Lösungsmittel geeignet ist, die von Molybdat katalysierte Disproportionierung von H2O2 in Wasser und 1O2 aufrecht zu erhalten. Wie in Membrane Lipid Oxid. Vol. II, 1991, 65 beschrieben ist, können wasserunlösliche Substrate, wie etwa α-Terpinen oder β-Citronellol mit dem Molybdat/ H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> -System in einem MeOH/Wasser-Gemisch (70/30) mit nur relativ geringen Ausbeuten von 70% oxidiert werden. Neben den nur mittelmäßigen Ausbeuten, die unter Verwendung von MeOH/Wasser erhalten werden. ist das sehr geringe Anwendungsspektrum dieser auf wässrigen Lösungsmittelgemischen beruhenden Methode ein zusätzlicher Nachteil, da diese Methode, wie aus J.Am.Chem.Soc., 1997, 119, 5286 hervor geht, auf etwas hydrophile Substrate oder auf hydrophobe Substrate mit geringem Molekulargewicht eingeschränkt ist.

In J.Am.Chem.Soc., 1997, 119, 5286 und EP-A-0 288 337 ist ein Verfahren beschrieben, dass die von Molybdat in wässriger Lösung katalysierte Generierung von  ${}^{1}O_{2}$  aus  $H_{2}O_{2}$  ermöglicht und trotzdem für hydrophobe Substrate aus einem breiteren Molekulargewichtsbereich geeignet ist. In diesem Verfahren wird eine Mikroemulsion als Reaktionsmedium verwendet. Die Anwendung im industriellen Maßstab ist jedoch mit Problemen verbunden, da sich die Produktisolierung aus der Mikroemulsion schwierig gestaltet. Weiters handelt es sich um ein relativ teures Verfahren, da ziemlich große Mengen an Tensid relativ zum Substrat eingesetzt werden müssen.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es demnach, eine verbesserte Methode der "dark" <sup>1</sup>O<sub>2</sub>-Ox zu finden, die einfach, kostengünstig und umweltfreundlich im industriellen Maßstab angewendet werden kann und für eine Vielzahl von Substraten geeignet ist.

Unerwarteterweise wurde nun gefunden, dass die "dark" <sup>1</sup>O<sub>2</sub>-Ox in äußerst effizienter Weise mit hoher Ausbeute in bestimmten organischen Lösungsmittel als Reaktionsmedium, ohne Zugabe von Wasser als Co-Lösungsmittel und ohne Tensid durchgeführt werden kann.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demnach ein Verfahren zur Oxidation von organischen Substraten mittels  $^1O_2$ , das dadurch gekennzeichnet ist, dass hydrophobe, organische Substrate, die mit  $^1O_2$  reagieren, in einem organischem Lösungsmittel in Gegenwart eines heterogenen oder homogenen Katalysators mit 30-70%igem  $H_2O_2$  versetzt werden, worauf anschließend an die katalytische Zersetzung von  $H_2O_2$  zu Wasser und  $^1O_2$  die Oxidation zu den entsprechenden Oxidationsprodukten erfolgt.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich zur Oxidation von hydrophoben, organischen Substraten, die mit  $^1\mathrm{O}_2$  reagieren.

Als Substrat können demnach folgende Verbindungen eingesetzt werden: Olefine, die eine oder mehrere, d.h. bis zu 10, bevorzugt bis zu 6, besonders bevorzugt bis zu 4 C=C-Doppelbindungen enthalten; elektronenreiche Aromaten, wie C<sub>6</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Phenole, Polyalkylbenzole, Polyalkoxybenzolen; polycyclische Aromaten mit 2 bis 10, bevorzugt bis 6, besonders bevorzugt bis 4 aromatischen Ringen; Sulfide, wie etwa Alkylsulfide, Alkenylsulfide, Arylsulfide, die am Schwefelatom entweder mono- oder disubstituiert sind, sowie Heterocyclen mit einem O-, N- oder S-Atom im Ring, wie beispielsweise C<sub>4</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Furane, C<sub>4</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Thiophene. Die

Substrate können dabei einen oder mehrere Substituenten, wie Halogen (F, Cl, Br, J), Cyanid, Carbonylgruppen, Hydroxylgruppen, C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Alkoxygruppen, C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Alkylgruppen, C<sub>6</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Alkenylgruppen, C<sub>2</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Alkenylgruppen, C<sub>2</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Alkinylgruppen, Carbonsäuregruppen, Estergruppen, Amidgruppen, Aminogruppen, Nitrogruppen, Silylgruppen, Silyloxygruppen, Sulfongruppen, Sulfoxidgruppen, aufweisen. Weiters können die Substrate substituiert sein mit einem oder mehreren NR<sup>1</sup>R<sup>2</sup>-Resten, in denen R<sub>1</sub> oder R<sub>2</sub> gleich oder verschieden sein können und H; C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Alkyl; Formyl; C<sub>2</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Acyl; C<sub>7</sub>-C<sub>50</sub>, bevorzugt bis C<sub>30</sub>, besonders bevorzugt bis C<sub>20</sub> Benzoyl bedeuten, wobei R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> auch gemeinsam einen Ring bilden können, wie z.B. in einer Phthalimidogruppe.

Beispiele für geeignete Substrate sind: 2-Buten; Isobuten; 2-Methyl-1-buten; 2-Hexen; 1,3-Butadien; 2,3-Dimethylbuten; D<sup>9</sup>,10-Octalin, 2-Phthalimido-4-Methyl-3-penten; 2,3-Dimethyl-1,3-Butadien; 2,4-Hexadien; 2-Chlor-4-methyl-3-penten; 2-Brom-4-methyl-3-penten; 1-Trimethylsilylcyclohexen; 2,3-Dimethyl-2-butenyl-*para*-tolylsulfon; 2,3-Dimethyl-2-butenyl-*para*-tolylsulfoxid; *N*-Cyclohexenylmorpholin; 2-Methyl-2-norbornen; Terpinolen; α-Pinen; β-Pinen; β-Citronellol; Ocimen; Citronellol; Geraniol; Farnesol; Terpinen; Limonen; *trans*-2,3-Dimethylacrylsäure; α-Terpinen; Isopren; Cyclopentadien; 1,4-Diphenylbutadien; 2-Ethoxybutadien; 1,1'-Dicyclohexenyl; Cholesterol; Ergosterolacetat; 5-Chlor-1,3-cyclohexadien; 3-Methyl-2-buten-1-ol; 3,5,5-Trimethylcyclohex-2-en-1-ol; Phenol, 1,2,4-Trimethoxybenzol, 2,3,6-Trimethylphenol, 2,4,6-Trimethylphenol, 1,4-Dimethylnaphthalen, Furan, Furfurylalcohol, Furfural, 2,5-Dimethylfuran, Isobenzofuran, Dibenzylsulfid, (2-Methyl-5-*tert*-butyl)phenylsulfid u.s.w.

Aus den Substraten wird durch die erfindungsgemäße Oxidation das korrespondierende Oxidationsprodukt erhalten. Aus Alkenen, (polycyclischen) Aromaten oder Heteroaromaten werden insbesondere Hydroperoxide oder Peroxide erhalten, die unter den Reaktionsbedingungen zu Alkoholen. Epoxiden. Acetalen oder Carbonylverbindungen, wie Ketone, Aldehyde, Carbonsäuren oder Ester weiter reagieren können, wenn das Hdryoperoxid oder das Peroxid nicht stabil ist.

Die erfindungsgemäße Oxidation erfolgt in einem organischem Lösungsmittel.

Geeignete Lösungsmittel sind C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkohole, wie Methanol, Ethanol, Propanol, i-Propanol, Butanol, i-Butanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Formamid, N-Methylformamid, Dimethylformamid, Sulfolan, Propylencarbonat.

Bevorzugt werden Methanol. Ethanol. Propanol, i-Propanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Formamid, N-Methylformamid oder Dimethylformamid, besonders bevorzugt Methanol. Ethanol, Ethylengiykol, Propylenglykol, Formamid oder Dimethylformamid als Lösungsmittel eingesetzt.

Gegebenenfalls kann dem organischen Lösungsmittel bis zu 25 %Wasser zugemischt werden. Die Zugabe von Wasser bringt jedoch keine Vorteile für die Reaktion. Bevorzugt wird deshalb kein Wasser zugegeben.

Dem Lösungsmittel-Substrat-Gemisch wird als heterogener oder homogener anorganischer Katalysator ein Metall, das sich für  $^1O_2$ -Oxidationen eignet und beispielsweise in J. Am. Chem. Soc., 1985, 107, 5844 oder in Membrane Lipid Oxid. Vol. II, 1991, 65 beschrieben ist, zugesetzt.

Das Metall kann dabei in für <sup>1</sup>O<sub>2</sub>-Oxidationen üblichen Formen, beispielsweise als Oxid, Oxokomplex, Nitrat, Carboxylat, Hydroxid, Carbonat, Chlorid, Fluorid, Sulfat, Tetrafluorborat, u.s.w., vorliegen.

Bevorzugt werden Katalysatoren basierend auf Molybdän, Wolfram, Scandium, Vanadium, Titan, Zirkon, Praseodym, Neodym, Samarium, Europium, Terbium,

Dysprosium, Holmium, Erbium, Ytterbium, und Lutetium. Besonders bevorzugt sind Molybdän-Katalysatoren.

Die Menge an eingesetztem Katalysator hängt vom eingesetzten Substrat ab und liegt zwischen 1 und 50 mol%, bevorzugt zwischen 5 und 25 mol%

Anschließend erfolgt die Zugabe von 30-70% igem, bevorzugt 40-60% igem  $H_2O_2$ . Bevorzugt wird  $H_2O_2$  langsam oder portionsweise dem Reaktionsgemisch aus Lösungsmittel, Substrat und Katalysator zugegeben, wobei das Reaktionsgemisch gerührt wird.

Der Verbrauch an  $H_2O_2$  ist bei dem erfindungsgemäßen Verfahren vom eingesetzten Substrat abhängig. Für reaktive Substrate werden bevorzugt 2 bis 3 Äquivalente an  $H_2O_2$  benötigt, während weniger reaktive Substrate bevorzugt mit 3 bis 10 Äquivalenten an  $H_2O_2$  umgesetzt werden.

Die Reaktionstemperatur liegt zwischen 0 und 50°C, bevorzugt zwischen 15 und 35°C.

Gegebenenfalls kann es zur besseren Aktivierung des Katalysators von Vorteil sein, wenn dem Reaktionsgemisch übliche basische oder saure Zusätzen zugegeben werden.

Der Reaktionsverlauf kann mittels UV-Spektroskopie oder mittels HPLC verfolgt werden. Nach beendeter Reaktion, d.h. nach 1 bis 30 Stunden je nach Reaktionsbedingungen, erfolgt die Aufarbeitung des Reaktionsgemisches. Die Abtrennung des Katalysators gestaltet sich unerwarteterweise insbesondere bei Verwendung von Molybdat-Katalysatoren, wie z.B. von Natrium-Molybdat, in einigen Lösungsmitteln besonders einfach. Obwohl die Reaktion bei Verwendung von Molybdat-Katalysatoren, wie etwa Na<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O in mono-hydroxylischen, alkoholischen Lösungsmitteln, d.h. in einwertigen Alkoholen wie etwa Methanol oder Ethanol, vollständig homogen verläuft solange H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> zugegeben wird, fällt der Katalysator, nachdem H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> vollständig zugegeben wurde, aus

dem Reaktionsgemisch aus, wodurch der Katalysator durch einfaches Zentrifugieren oder Filtrieren abgetrennt und recycliert werden kann.

Das verbleibende Endprodukt kann gegebenenfalls mittels Umkristallisieren, Extrahieren oder Destillation gereinigt werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren ermöglicht die Oxidation einer Vielzahl von hydrophoben Verbindungen und ist besonders vorteilhaft bei der Oxidation von wasserunlöslichen Substraten, die mit bisher bekannten chemischen Methoden nicht mit hohe Ausbeute oxidierbar waren. Besonders geeignet ist das erfindungsgemäße Verfahren demnach zur Oxidation von ungesättigten organischen Verbindungen, wie Terpenen, beispielsweise  $\alpha$ -Terpinen und Citronellol, aromatischen Polycyclen, Steroiden, Furanen, Cyclopentadienen, Phenolen u.s.w., und allgemein für alle Verbindungen die mit  $^1\text{O}_2$  reagieren.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren werden die gewünschten Endprodukte in hohen Ausbeuten von bis zu 100% mit hoher Reinheit erhalten.

Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dabei durch die einfache Prozessführung aus, die sich bestens für den industriellen Maßstab eignet, da sie in einfachen Mehrzweckanlagen und mit einfachen Aufarbeitungsschritten erfolgen kann und für ein breites Spektrum an Substraten angewendet werden kann.



#### Beispiel 1:

Zu einer thermostatisierten Lösung (25°C) von 2 mmol eines organischen Substrates (α-Terpinen oder β-Citronellol) in 4ml eines organischen Lösungsmittels (LM) wurden a) 0, 2ml einer wässrigen 2mol/l Na<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>-Lösung oder

b) 0,4mmol Na<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>.2aq.

zugegeben. Diesem Gemisch wurden 0,08ml  $H_2O_2$  (50%) zugesetzt. Nachdem das Reaktionsgemisch sich wieder gelb verfärbte wurden zwei weitere 0,08ml Portionen  $H_2O_2$  (50%) zugegeben. Der Reaktionsverlauf wurde bei α-Terpinen mittels UV-Spektroskopie (266nm) und bei β-Citronellol mittels HPLC (MeOH/ $H_2O$  70/30) verfolgt.

#### Beispiel 2:

Zu einer thermostatisierten Lösung (25°C) von 2 mmol eines organischen Substrates ( $\alpha$ -Terpinen oder  $\beta$ -Citronellol) in 4ml eines organischen Lösungsmittels (LM) wurden

- a) 0, 2ml einer wässrigen 2mol/l Na₂MoO₄-Lösung oder
- b) 0,4mmol Na<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>.2aq.

zugegeben. Diesem Gemisch wurden 0,25ml  $H_2O_2$  (50%) in einer Portion zugesetzt. Der Reaktionsverlauf wurde bei α-Terpinen mittels UV-Spektroskopie (266nm) und bei β-Citronellol mittels HPLC (MeOH/ $H_2O$  70/30) verfolgt.

Die verwendeten LM und die Conversion von  $\alpha$ -Terpinen in Ascaridol und  $\beta$ -Citronellol in ein 1/1 Gemisch der entsprechenden Hydroperoxide sind aus Tabelle 1 ersichtlich:

Tabelle 1:

Beispiel	Substrat	Lösungsmittel	Kat. a) oder b)	Conversion
1	α-Terpinen	Methanol	а	100% nach 2h
1	$\alpha$ -Terpinen	Methanol	b	>95% nach2h
2	$\alpha$ -Terpinen	Methanol	а	>95% nach2h
1*	$\alpha$ -Terpinen	Ethanol	а	90% nach 22h
1	$\alpha$ -Terpinen	Formamid	а	70% nach 21h
1	$\alpha$ -Terpinen	N-Me-formamid	а	75% nach 3h
1	$\alpha$ -Terpinen	DMF	а	64% nach 21h
1	$\alpha$ -Terpinen	Sulfolan	а	70% nach 21h
1	β-Citronellol	Methanol	а	80% nach 3h
1	β-Citronellol	Formamid	а	95% nach 3h

<sup>\*3.</sup>te Portion H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> betrug 0,09ml

Beispiel 3: Produktisolierung aus Reaktionsgemisch mit Methanol als LM

Nach der in Tabelle 1 angegebenen Zeit wurde der ausgefallene Katalysator mittels Zentrifugieren aus dem Reaktionsgemisch entfernt. Der Niederschlag wurde zweimal mit absolutem Ethanol gewaschen und die vereinigten Lösungsmittelchargen (Methanol und Ethanol) wurden abrotiert. Das verbleibende Oxidationsprodukt wurde für eine NMR-Analyse in CDCl<sub>3</sub> aufgelöst. Im Fall von α-Terpinen wurde durch die Analyse die Bildung einer fast quantitativen Menge von >95%ig reinem Ascaridol bestätigt. Bei β-Citronellol wurden etwa 80% Produkt erhalten, das gemäß NMR-Analyse aus einem 1/1 Gemisch der zwei korrespondierenden Hydroperoxide bestand.

#### Beispiel 4:

Zu einer Lösung von 325  $\mu$ l  $\alpha$ -Terpinen und 48.5 mg Na $_2$ MoO $_4$ .2H $_2$ O in 4ml Methanol wurden bei 35°C 45  $\mu$ l H $_2$ O $_2$  (50%) zugegeben. Diesem Gemisch wurden 5 weitere 45  $\mu$ l -Portionen H $_2$ O $_2$  (50%) zugesetzt, sobald sich das rot gefärbte Reaktionsgemisch wieder gelb verfärbte. Nach 1,5 Stunden wurde das Reaktionsgemische mittels HPLC analysiert. Die Analyse ergab eine quantitative Bildung von Ascaridol.

#### Beispiel 5.

Zu einer Lösung von 365  $\mu$ l Citronellol und 97 mg Na<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O in 4ml Ethylenglykol wurden bei 25°C 80  $\mu$ l H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (50%) zugegeben. Diesem Gemisch wurden nach 1, 2 und nach 19 Stunden 3 weitere 80  $\mu$ l -Portionen H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (50%) zugesetzt. Die HPLC-Analyse ergab eine 100%ige Conversion mit einer Ausbeute von sekundärem Hydroperoxid von 38% und einer Ausbeute von tertiärem Hydroperoxid von 62%.

#### Patentansprüche

Ĩ

- 1. Verfahren zur Oxidation von organischen Substraten mittels  ${}^{1}O_{2}$ , dadurch gekennzeichnet, dass hydrophobe, organische Substrate, die mit  ${}^{1}O_{2}$  reagieren, in einem organischem Lösungsmittel in Gegenwart eines heterogenen oder homogenen Katalysators mit 30-70%igem  $H_{2}O_{2}$  versetzt werden, worauf anschließend an die katalytische Zersetzung von  $H_{2}O_{2}$  zu Wasser und  ${}^{1}O_{2}$  die Oxidation zu den entsprechenden Oxidationsprodukten erfolgt.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Substrate, die mit 102 reagieren, Olefine, die 1 bis 10 C=C-Doppelbindungen enthalten; C6-C50 Phenole, Polyalkylbenzole, Polyalkoxybenzolen; polycyclische Aromaten mit 2 bis 10 aromatischen Ringen; Alkylsulfide, Alkenylsulfide, Arylsulfide, die am Schwefelatom entweder mono- oder disubstituiert sind, sowie C<sub>4</sub>-C<sub>60</sub> Heterocyclen mit einem O-, Noder S-Atom im Ring, die unsubstituiert sein können oder ein-oder mehrfach mit Halogenen, Cyanid, Carbonylgruppen, Hydroxylgruppen, C1-C50 Alkoxygruppen, C1-C<sub>6</sub>-C<sub>50</sub> Arylgruppen, C<sub>2</sub>-C<sub>50</sub> Alkenylgruppen,  $C_{50}$ Alkylgruppen, C2-C50 Alkinylgruppen, Carbonsäuregruppen, Estergruppen, Amidgruppen, Aminogruppen, Nitrogruppen, Silyloxygruppen, Sulfongruppen, Sulfoxidgruppen oder mit einem oder mehreren  $NR^1R^2$ -Resten, in denen  $R_1$  oder  $R_2$  gleich oder verschieden sein können und H; C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub> Alkyl; Formyl; C<sub>2</sub>-C<sub>50</sub> Acyl; C<sub>7</sub>-C<sub>50</sub> Benzoyl bedeuten, wobei R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> auch gemeinsam einen Ring bilden können, substituiert sein können, eingesetzt werden.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Lösungsmittel C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkohole, Formamid, N-Methylformamid, Dimethylformamid, Sulfolan, Propylencarbonat verwendet werden.

- Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass als Lösungsmittel Methanol, Ethanol, Propanol, i-Propanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Formamid, N-Methylformamid oder Dimethylformamid verwendet werden.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Katalysatoren basierend auf Molybdän, Wolfram, Scandium, Vanadium, Titan, Zirkon, Praseodym, Neodym, Samarium, Europium, Terbium, Dysprosium, Holmium, Erbium, Ytterbium oder Lutetium in Form von Oxiden, Oxokomplexen, Nitraten, Carboxylaten, Hydroxiden, Carbonaten, Chloriden, Fluoriden, Sulfaten oder Tetrafluorboraten eingesetzt werden.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in Abhängigkeit vom eingesetzten Substrat 2 bis 10 Äquivalente an  $H_2O_2$  eingesetzt werden.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Reaktionstemperatur zwischen 0 und 50°C liegt.
- 8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass im Anschluss an die Umsetzung der hydrophoben, organischen Substrate, die mit  ${}^{1}O_{2}$  reagieren, in einem einwertigen  $C_{1}$ - $C_{8}$ -Alkohol als Lösungsmittel in Gegenwart eines Molybdat-Katalysators mit 30-70%igem  $H_{2}O_{2}$  zu den entsprechenden Oxidationsprodukten, die Abtrennung und Recyclierung des ausgefallenen Katalysators nach vollendeter Reaktion durch einfaches Zentrifugieren oder Abfiltrieren erfolgt.

			CT/EP 00/02552
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07B41/14 //C07C409/04,C07D493	/08	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
	SEARCHED		
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classificate CO7B CO7C CO7D	ion symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included	in the fields searched
Electronic d			
1	ata base consulted during the international search (name of data ba BS Data, BEILSTEIN Data	ise and, where practical, sea	irch terms used)
	July Julio Lin buda		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Refevant to claim No.
Х	D. H. R. BARTON: "Experiments or	n the	1-4,6,7
	synthesis of tetracycline. Part :	KIII.	
	Oxidation of ring A model phenol: p-hydroxycyclohexadienones"	s to	
	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY.	PERKIN	
	TRANSACTIONS 1,	205	
	1975, pages 1610-1614, XP0021452 LETCHWORTH GB	295	
	the whole document		
x	F. VAN LAAR: "Heterogeneous moly	/hdate	1 2 5-7
	catalysts for the generation of	singlet	1,2,5-7
	molecular oxygen from H2O2"		
	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, COMMUNICATIONS.	CHEMICAL	
i	1998, pages 267-268, XP002145394	1	
	LETCHWORTH GB the whole document		
	the whole document		
		-/	
<u> </u>	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family mem	bers are listed in annex.
	egories of cited documents :	"T" later document publishe	d after the international filing date
conside	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not cited to understand the invention	in conflict with the application but principle or theory underlying the
ming da		"X" document of particular n	elevance; the claimed invention novel or cannot be considered to
Which is	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	involve an inventive ste	p when the document is taken alone
"O" docume	or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered t	elevance; the claimed invention o involve an inventive step when the with one or more other such docu-
omer m "P" documer	leans of published prior to the international filing date but	ments, such combination in the art.	on being obvious to a person skilled
later tha	an the priority date claimed	*& * document member of the	
DEG OF UTE ST	ctual completion of the international search	Date of mailing of the in	ternational search report
	August 2000	19/09/2000	)
Name and m	ailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	·
	NL ~ 2280 HV Rijswijk Tel. (+31~70) 340~2040, Tx. 31 651 epo nł.	limink **	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Wright, M	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

PCT/EP 00/02552

10		PCT/EP 0	0/02552
Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
ategory •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
1	J-M AUBRY: "Preparative oxidation of organic compounds in microemulsions with singlet oxygen generated chemcally by the sodium molybdate/hydrogen peroxide system" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, vol. 119, no. 23, 11 June 1997 (1997-06-11), pages 5286-5294, XP002145395 DC US cited in the application abstract; table 2		1
	J. M. AUBRY: "Chemical sources of singlet oxygen. 3. Peroxidation of water-soluble singlet oxygen carriers with the hydrogen peroxide-molybdate system" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, vol. 54, no. 3, 1989, pages 726-728, XP002145396 EASTON US cited in the application the whole document		1

		P	CI/EP 00/02552
A. KLASS IPK 7	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07B41/14 //C07C409/04,C07D493	3/08	
Nach der Ir	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
B. RECHE	ERCHIERTE GEBIETE		**
Recherchie IPK 7	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym CO7B CO7C CO7D	bole )	
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, :		
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank ( BS Data, BEILSTEIN Data	(Name der Datenbank und ev	tl. verwendete Suchbegriffe)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommender	n Teile Betr. Anspruch Nr.
X	D. H. R. BARTON: "Experiments of synthesis of tetracycline. Part Oxidation of ring A model phenol p-hydroxycyclohexadienones" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, TRANSACTIONS 1, 1975, Seiten 1610-1614, XP00214. LETCHWORTH GB das ganze Dokument	XIII. s to PERKIN	1-4,6,7
X	F. VAN LAAR: "Heterogeneous molcatalysts for the generation of molecular oxygen from H2O2" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, COMMUNICATIONS, 1998, Seiten 267-268, XPO0214539 LETCHWORTH GB das ganze Dokument	singlet CHEMICAL	1,2,5-7
en il le	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang Pater	ntfamilie
"A" Veröffent aber nic aber nic "E" ålteres D Anmeld "L" Veröffent scheine anderer soll ode ausgefü" "O" Veröffent eine Ber "P" Veröffent dem bez	tlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht flichung, die vor dem internationalen Anmelderfatur, aber noch	Anmeldung nicht kollidie Erfindung zugrundelieger Theorie angegeben ist  "X" Veröffentlichung von beso kann allein aufgrund dies erfinderischer Tätigkeit be "Y" Veröffentlichung von beso kann nicht als auf erfinde werden, wern die Veröffe Veröffentlichungen diese diese Verbindung für eine "&" Veröffentlichung, die Mitgl	die nach dem internationalen Armeidedatum n veröffentlicht worden ist und mit der rt, sondem nur zum Verständnis des der nden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden onderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ser Veröffentlichung nicht als neu oder auf seruhend betrachtet werden onderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung erischer Tätigkeit beruhend betrachtet entlichung mit einer oder mehreren anderen ir Kategorie in Verbindung gebracht wird und en Fachmarin naheliegend ist lied derselben Patentfamilie ist nationalen Recherchenberichts
	. August 2000	19/09/2000	
Name und Po	estanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediens Wright, M	steter

2

rnation Aktenzeichen
PCT/EP 00/02552

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.				
	The state of the s	CHOOM TODG	Betr. Anspruch Nr.	
A	J-M AUBRY: "Preparative oxidation of organic compounds in microemulsions with singlet oxygen generated chemcally by the sodium molybdate/hydrogen peroxide system" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, Bd. 119, Nr. 23, 11. Juni 1997 (1997-06-11), Seiten 5286-5294, XP002145395 DC US in der Anmeldung erwähnt abstract; table 2		1	
<b>A</b>	J. M. AUBRY: "Chemical sources of singlet oxygen. 3. Peroxidation of water-soluble singlet oxygen carriers with the hydrogen peroxide-molybdate system"  JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY,  Bd. 54, Nr. 3, 1989, Seiten 726-728,  XP002145396  EASTON US in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1	